

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : **2001-042568**

(43)Date of publication of application : **16.02.2001**

---

(51)Int.Cl.

G03G 9/087

G03G 9/08

G03G 15/20

---

(21)Application number : **11-216631**

(71)Applicant : **KONICA CORP**

(22)Date of filing : **30.07.1999**

(72)Inventor : **UCHIDA MASAFUMI**

**UCHIDA TAKESHI**

**KAMIYAMA MIKIO**

**HAYASHI KENJI**

**YAMAZAKI HIROSHI**

---

## (54) TONER AND ITS MANUFACTURE

### (57)Abstract:

**PROBLEM TO BE SOLVED:** To provide the toner wide in a fixable temperature range and good in fixability and the manufacture of such a toner.

**SOLUTION:** This toner is obtained by melting fine resin grains comprising a crystalline substance and an amorphous polymer to attach them in an aqueous medium, and it is preferred that the crystalline substance has a melting point of 60° C to 130° C and a number average molecular weight of 1,500 to 15,000 and a melt viscosity of ≤100 dPa.s at a temperature of melting point +20° C. This toner is manufactured by preparing fine resin grains by emulsion polymerization of a radically polymerizable monomer solution and attaching the fine resin grains by melting them in the aqueous medium.

---

## LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

**04.06.2003**

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

**3738612**

[Date of registration]

**11.11.2005**

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (J P) (12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出願公開番号  
特開2001-42568  
(P2001-42568A)  
(43)公開日 平成13年2月16日(2001.2.16)

(51)Int.Cl. <sup>7</sup>		識別記号		FI	
G 0 3 C	9/087	9/08 15/20	3 2 1	2 H 0 0 5 2 H 0 3 3	7-730-D*(参考)
	9/08				
	15/20				
G 0 3 C		9/08	3 8 1		

審査請求	未請求	請求項の数	4	OL (全 13 頁)
------	-----	-------	---	-------------

(21)出願番号	特願平11-216831	(71)出願人	000001270 コニカ株式会社 東京都新宿区西新宿1丁目28番2号
(22)出願日	平成11年7月30日(1999.7.30)	(72)発明者	内田 雅文 東京都八王子市石川町2870番地コニカ株式会社内 会社内
		(72)発明者	内田 剛 東京都八王子市石川町2870番地コニカ株式会社内 会社内
		(70)代理人	100078764 弁理士 大井 正彦

最良頁に絞く

(54) [発明の名称] トナーおよびその製造方法

(57) [要約]

【問題】 定着可能温度域が広く、定着性の良好なトナーおよびそのようなトナーの製造方法を提供すること。  
【解決手段】 本発明のトナーは、結晶性物質と無定形高分子とを含有する樹脂微粒子を水系媒体中で融着させて得られることを特徴とする。また、前記結晶性物質の融点が60〜130℃、数平均分子量が1,500〜15,000、融点+20℃での溶解粘度が100dPa・s以下であることが好ましい。本発明のトナーの製造方法は、結晶性物質を溶解したラジカル重合性単体溶液を水系媒体中で融着させて樹脂微粒子を得、この樹脂微粒子を水系媒体中で融着させることを特徴とする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 結晶性物質と無定形高分子とを含有する樹脂微粒子を水系媒体中で融着させて得られるトナー。  
【請求項2】 結晶性物質の融点が60〜130℃、数平均分子量が1,500〜15,000、融点+20℃での溶解粘度が100dPa・s以下であることを特徴とする請求項1記載のトナー。  
【請求項3】 結晶性物質を溶解したラジカル重合性単体溶液を水系媒体中で融着させて得、この樹脂微粒子を水系媒体中で融着させることを特徴とするトナーの製造方法。  
【請求項4】 結晶性物質の融点が60〜130℃、数平均分子量が1,500〜15,000、融点+20℃での溶解粘度が100dPa・s以下であることを特徴とする請求項3記載のトナーの製造方法。

【発明の詳細な説明】

【0001】 本発明はトナーおよびその製造方法に関する。

【0002】

【従来の技術】 近年の省エネルギー対応として、トナーの定着性を向上させることが種々検討されている。トナーの定着性を向上させるためには、当該トナーを構成する樹脂成分の溶解粘度を低くすることが好ましいが、樹脂成分の溶解粘度が低すぎると保存性が損なわれる傾向がある。このため、定着性と保存性の両立を図ることのできるトナーの開発が望まれている。

【0003】 トナーの定着性を向上させる技術として、結晶性ポリエステル等の結晶性物質と無定形高分子とをミクロドメイン化することが知られており、特開昭63-57855号公報、特開昭63-27856号公報等には、無定形ビニル重合体と結晶性ポリエステルとを化学的にグラフトあるいはブロック化した重合体を樹脂成分とするトナーが紹介されている。しかしながら、そのような技術によっても、結晶性ポリエステルを使用することによる低溶解粘度化を図ることが困難であり、定着性を向上させることには限界がある。

【0004】 トナーの定着性を向上させるためには、結晶性物質を一定の割合で、かつ均一に、しかもある程度のドメイン構造を保持しながらトナー粒子中に存在させることが必要である。しかしながら、このような状態（ドメイン構造）で結晶性物質をトナー粒子中に存在させる方法は知られていない。例えば溶融法によって結晶性物質の導入を試みても、溶融時の熱によって当該結晶性物質が溶解してしまい、ドメイン構造を形成することはできず、結晶性物質を導入することによる定着性の向上を図ることができない。

【0005】

【発明が解決しようとする課題】 本発明の目的は、定着可能温度域が広く、定着性の良好なトナー、およびその

(2)

2

ようなトナーを製造する方法を提供することにある。

【0006】

【課題を解決するための手段】 本発明のトナーは、結晶性物質と無定形高分子とを含有する樹脂微粒子を水系媒体中で融着させて得られることを特徴とする。また、前記結晶性物質の融点が60〜130℃、数平均分子量が1,500〜15,000、融点+20℃での溶解粘度が100dPa・s以下であることが好ましい。

【0007】 本発明のトナーの製造方法は、結晶性物質を溶解したラジカル重合性単体溶液を水系媒体中で融着させて樹脂微粒子を得、この樹脂微粒子を水系媒体中で融着させることを特徴とする。また、前記結晶性物質の融点が60〜130℃、数平均分子量が1,500〜15,000、融点+20℃での溶解粘度が100dPa・s以下であることを好ましい。

【0008】 すなわち、本発明者らは、結晶性物質による効果（定着性の向上効果）をトナー中で発現させるために鋭意検討した結果、特定の製造方法を使用して結晶性物質を導入して得られるトナーが、その効果を最大限に発現させることができることを見出し、かかる知見に基づいて本発明を完成するに至ったものである。すなわち、本発明では、あらかじめ樹脂微粒子中に結晶性物質を含有させ、その樹脂微粒子を融着させることで、その結晶性物質の存在状態にあるドメイン構造とすることができ、その結果、定着性を向上させることができるものである。本発明の製造方法は、樹脂微粒子として無定形ビニル重合体と結晶性物質からなり、その樹脂微粒子を水系媒体中で融着させることでトナー化する方法である。この方法を採用することによって、樹脂微粒子自体をいわずミクロドメイン構造として機能させることができ、得られるトナーの定着性を向上させることができる。また、樹脂微粒子中に結晶性物質を含有させるためには、無定形ビニル重合体を構成するラジカル重合性単体中に結晶性物質を溶解させ、均一な溶液とする。ついで、この溶液を水系媒体中に乳分散させ、その系で重合させることで樹脂微粒子を形成させる。その結果、重合が進行するにしたがって結晶性物質が樹脂微粒子内部に析出し、ドメイン化することができる。この手法を採用することによって、均一なドメイン構造とすることができ、さらに樹脂微粒子の粒径は重合法で調整されるためにある程度にそろった粒径分布のものとなり、融着で形成されたトナー中への結晶性物質の分散を均一化することができるものである。また、結晶性物質の導入に際して過度な熱エネルギーを付与することがないために、結晶性物質の溶融が発生せず、ドメインが大きくなったり、小さくなる（成層の場合には樹脂に溶解しドメインがなくなる）こともない。

【0009】

【発明の実施の形態】 以下、本発明について詳細に説明する。

60



(6)

7

ビニルエーテル系単量体、モノオレフィン系単量体、ジ  
オレフィン系単量体、ハロゲン化オレフィン系単量体等  
を用いることができる。芳香族系ビニル単量体として  
は、例えば、スチレン、*o*-メチルスチレン、*m*-メチ  
ルスチレン、*p*-メチルスチレン、*p*-メトキシスチレ  
ン、*p*-フエニルスチレン、*p*-クロロスチレン、*p*-*tert*  
エチルスチレン、*p*-*n*-ブチルスチレン、*p*-*tert*  
*t*-ブチルスチレン、*p*-*n*-ヘキシルスチレン、*p*-  
*n*-オクチルスチレン、*p*-*n*-ニルスチレン、*p*-  
*n*-デシルスチレン、*p*-*n*-ドデシルスチレン、2、  
4-ジメチルスチレン、3、4-ジクロロスチレン等の  
スチレン系単量体およびその誘導体が挙げられる。(メ  
タ)アクリル酸エステル系単量体としては、アクリル酸  
メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸ブチル、アクリ  
ル酸-2-エチルヘキシル、アクリル酸シクロヘキシ  
ル、アクリル酸フェニル、メタクリル酸メチル、メタク  
リル酸エチル、メタクリル酸ブチル、メタクリル酸ヘキ  
シル、メタクリル酸-2-エチルヘキシル、 $\beta$ -ヒドロ  
キシアクリル酸エチル、 $\gamma$ -アミリアクリル酸プロピ  
ル、メタクリル酸ステアリル、メタクリル酸ジメチルア  
ミノエチル、メタクリル酸ジエチルアミノエチル等が挙  
げられる。ビニルエステル系単量体としては、酢酸ビニ  
ル、プロピオン酸ビニル、ベンゾエ酸ビニル等が挙げら  
れる。ビニルエーテル系単量体としては、ビニルメチル  
エーテル、ビニルエチルエーテル、ビニルイソブチルエ  
ーテル、ビニルフェニルエーテル等が挙げられる。モノ  
オレフィン系単量体としては、エチレン、プロピレン、  
イソブチレン、1-ブテン、1-ペンテン、4-メチル  
-1-ペンテン等が挙げられる。ジオレフィン系単量体  
としては、ブタジエン、イソプレン、クロロプレン等が  
挙げられる。ハロゲン化オレフィン系単量体としては、  
塩化ビニル、塩化ビニリデン、臭化ビニル等が挙げられ  
る。

【0027】(2) 架橋剤

架橋剤としては、トナーの特性を改良するためにラジカ  
ル重合性架橋剤を添加しても良い。ラジカル重合性架橋  
剤としては、ジビニルベンゼン、ジビニルナフタレン、  
ジビニルエーテル、ジエチレングリコールメタクリレー  
ト、エチレングリコールメタクリレート、ポリエチレ  
ングリコールメタクリレート、フタル酸ジアリル等の  
不飽和重合を2個以上有するものが挙げられる。

【0028】(3) 酸性基を有するラジカル重合性単量  
体または塩基性基を有するラジカル重合性単量体  
酸性基を有するラジカル重合性単量体または塩基性基を  
有するラジカル重合性単量体としては、例えば、カルボ  
キシル基含有単量体、スルホン酸基含有単量体、第1級  
アミン、第2級アミン、第3級アミン、第4級アミン、  
ウラム塩等のアミン系の化合物を用いることができる。酸  
性基を有するラジカル重合性単量体としては、カルボン  
酸基含有単量体として、アクリル酸、メタクリル酸、フ

9

から90℃の範囲が用いられる。但し、常温開始の重合  
開始剤、例えば過酸化水素-還元剤(アスコルビン酸  
等)の組み合わせを用いる事で、室温またはそれ以上の  
温度で重合する事も可能である。

【0033】本発明においては、上記のラジカル重合性  
単量体に結晶性物質を溶解させて、結晶性物質のラジカ  
ル重合性単量体溶液を調製し、これを、後述する界面活  
性剤等の分散剤を用いて水中に乳化または懸濁させた後  
に重合処理することが好ましい。かかる重合処理の具体  
的方法については後述する。

【0034】【界面活性剤】前述のラジカル重合性単量  
体を使用して乳化重合を行うためには、界面活性剤を使  
用して乳化重合を行う必要がある。この際使用するこ  
とのできる界面活性剤としては特に限定されるものでは  
ないが、下記のイオン性界面活性剤を好適なものとして  
して挙げる事ができる。イオン性界面活性剤として

は、スルホン酸塩(ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリ  
ウム、アリールキルボリエーテルスルホン酸ナトリ  
ウム、3、3-ジスルホンジフェニルエニル系-4、4-ジ  
アゾビス-アミノ-8-ナフトール-6-スルホン酸  
ナトリウム、オルト-カルボキシベンゼン-アゾ-ジメ  
チルアミン、2、2、5、5-テトラメチル-トリフ  
ェニルメタン-4、4-ジアゾビス- $\beta$ -ナフトール  
-6-スルホン酸ナトリウム等)、硫酸エステル塩(ド  
デシル硫酸ナトリウム、テトラデシル硫酸ナトリウム、  
ペンタデシル硫酸ナトリウム、オクタシル硫酸ナトリウム  
等)、脂肪酸塩(オレイン酸ナトリウム、ラウリン酸ナ  
トリウム、カプリン酸ナトリウム、カプリアン酸ナトリウ  
ム、カプロン酸ナトリウム、ステアリン酸ナトリウム、オ  
レイン酸カルシウム等)が挙げられる。また、ノニオン  
性界面活性剤も使用することができる。具体的には、ポ  
リエチレンオキシサイド、ポリプロピレンオキシサイド、ポ  
リプロピレンオキシサイドとポリエチレンオキシサイドの組  
み合わせ、ポリエチレングリコールと高級脂肪酸とのエ  
ステル、アルキルフェノールポリエチレンオキシサイド、  
高級脂肪酸とポリエチレングリコールのエステル、高級  
脂肪酸とポリプロピレンオキシサイドのエステル、ソルビ  
タンエステル等をあげることができる。本発明におい  
て、これらは、主に乳化重合時の乳化剤として使用され  
るが、他の工程または使用目的で使用してもよい。

【0035】<結晶性物質と無定形高分子との含有割合  
>樹脂粒子中における結晶性物質と無定形高分子との  
含有割合としては、無定形高分子100重量部に対し  
て、結晶性物質が1~200重量部であることが好まし  
く、更に好ましくは2~100重量部、特に好ましくは  
3~50重量部とされる。結晶性物質の割合が過小であ  
る場合には、得られるトナーが十分な定着性を有するも  
のとならない。一方、この割合が過大である場合には、  
過剰な結晶性物質の存在による過度な溶解が進み、溶解  
粘度の低下が起こるためにオフセットが発生し易くなる

(6)

10

問題がある。

【0036】<着色剤>本発明のトナーを構成する着色  
剤としては過酸化物、有機顔料を挙げることができる。  
無機顔料としては、従来公知のものを用いることができ  
る。具体的無機顔料としては、下記の例に示す。黒色の顔料と  
しては、例えば、フラーネブラック、チャネルブラ  
ック、アセチレンブラック、サーマルブラック、ランプ  
ブラック等のカーボンブラック、更にマグネタイト、フ  
ェライト等の磁性粉も用いられる。これらの無機顔料は  
「所望に応じて単独または複数を選択併用する事が可能で  
ある。また顔料の添加または重合体に対して2~20重量  
%であり、好ましくは3~15重量%が選択される。磁  
性トナーとして使用する際には、前述のマグネタイトを  
添加することができる。この場合には所定の磁性特性を  
付与する観点から、トナー中に20~60重量%添加す  
ることが好ましい。

【0037】有機顔料としても従来公知のものを用いる  
ことができる。具体的無機顔料を以下に例示する。マ  
ゼンタまたはレッド用の顔料としては、C. I. ビグマ  
ントレッド2、C. I. ビグメントレッド3、C. I.  
ビグメントレッド5、C. I. ビグメントレッド6、  
C. I. ビグメントレッド7、C. I. ビグメントレ  
ッド15、C. I. ビグメントレッド16、C. I. ビグ  
メントレッド48、C. I. ビグメントレッド5  
3、C. I. ビグメントレッド57、C. I. C. I.  
ビグメントレッド122、C. I. ビグメントレッド1  
23、C. I. ビグメントレッド139、C. I. ビグ  
メントレッド144、C. I. ビグメントレッド14  
9、C. I. ビグメントレッド166、C. I. ビグマ  
ントレッド177、C. I. ビグメントレッド178、  
C. I. ビグメントレッド222等が挙げられる。オレ  
ンジまたはイエロー用の顔料としては、C. I. ビグマ  
ントオレンジ31、C. I. ビグメントオレンジ43、  
C. I. ビグメントイエロー12、C. I. ビグメント  
イエロー13、C. I. ビグメントイエロー14、C.  
I. ビグメントイエロー15、C. I. ビグメントイ  
エロー17、C. I. ビグメントイエロー93、C. I.  
ビグメントイエロー94、C. I. ビグメントイ  
エロー138等が挙げられる。グリーンまたはシアン用の顔料  
としては、C. I. ビグメントブルー15、C. I. ビ  
グメントブルー15、C. I. ビグメントブルー1  
5、C. I. ビグメントブルー2、C. I. ビグメント  
ブルー60、C. I. ビグメントグリーン7等が  
挙げられる。これらの有機顔料は所望に応じて単独また  
は複数を選択併用する事が可能である。また顔料の添加  
量は重合体に対して2~20重量%であり、好ましくは  
3~15重量%が選択される。

【0038】着色剤は表面改質して使用することでもでき  
る。その表面改質剤としては、従来公知のものを使用す  
ることができ、具体的にはシランカップリング剤、チタ

60

(7)

11

ンカプリング剤、アルミニウムカプリング剤等が好ましく用いることができる。

【0039】＜外添剤＞本発明のトナーには、流動性、帯電性の改良およびクリーニング性の向上などの目的で、いわゆる外添剤を添加して使用することができる。これら外添剤としては特に限定されるものではなく、種々の無機微粒子、有機微粒子及び滑剤を使用することが

できる。無機微粒子としては、従来公知のものを使用することができる。具体的には、シリカ、チタン、アルミナ微粒子等が好ましく用いることができる。これら無機微粒子としては粉末性のものが好ましい。具体的には、シリカ微粒子として、例えば日本アエロゾル社製の市販品R-805、R-976、R-974、R-972、

R-812、R-809、ヘキスト社製のHVK-2150、H-200、キャボット社製の市販品TS-720、TS-530、TS-610、H-5、MS-5等が挙げられる。チタン微粒子としては、例えば、日本アエロゾル社製の市販品T-805、T-604、テイカ

社製の市販品MT-100S、MT-100B、MT-500BS、MT-600、MT-600SS、JA-1、富士チタン社製の市販品TA-300S1、TA-500、TAF-130、TAF-610、TAF-510T、出光興産社製の市販品IT-S、IT-OA、IT-OB、IT-OC等が挙げられる。アルミナ微粒子としては、例えば、日本アエロゾル社製の市販品RF-Y-C、C-604、石原産業社製の市販品TTO-5

5等が挙げられる。また、有機微粒子としては数平均分子量が10～2000nm程度の線形の有機微粒子を使用することができる。このものとしては、スチレンやメチルメタクリレートなどの低分子量体やこれらの共

重合体を使用することができる。滑剤には、例えばステアリン酸の亜鉛、アルミニウム、銅、マグネシウム、カルシウム等の塩、オレイン酸の亜鉛、マンガン、鉄、

銅、マグネシウム等の塩、パルミチン酸の亜鉛、銅、マグネシウム、カルシウム等の塩、リノール酸の亜鉛、カルシウム等の塩、リジノール酸の亜鉛、カルシウムなどの塩等の高級脂肪酸の金属塩が挙げられる。これら外添剤の添加量は、トナーに対して0.1～5重量％程度が好ましい。

【0040】＜トナーの製造工程＞本発明の製造方法の一例としては、(1)結晶性物質をラジカル重合性単量体に溶解する溶解工程、(2)樹脂微粒子の分散液を調製するための重合工程、(3)水系媒体中で樹脂微粒子を分散させてトナー粒子(会合粒子)を得る融着工程、

(4)トナー粒子の分散液から当該トナー粒子を選別し、当該トナー粒子から界面活性剤などを除去する透過・洗浄工程、(5)洗浄処理されたトナー粒子を乾燥する乾燥工程から構成され、(6)乾燥処理されたトナー粒子に外添剤を添加する工程が含まれていてもよい。

【0041】以下、各工程について説明する。

12

【溶解工程】この工程は、ラジカル重合性単量体に結晶性物質を溶解させて、結晶性物質のラジカル重合性単量体溶液を調製する工程である。結晶性物質の使用割合は、ラジカル重合性単量体100重量部に対して、1～200重量部であることが好ましく、更に好ましくは2～100重量部、特に好ましくは3～50重量部とされる。

【0042】【重合工程】この重合工程の好適な一例においては、水系媒体(界面活性剤およびラジカル重合開始剤の水溶液)中に、前記結晶性物質のラジカル重合性単量体溶液の液滴を形成させ、前記ラジカル重合開始剤からのラジカルにより当該液滴中に界面活性剤を含有させる。なお、前記液滴中に油性重合開始剤が含まれていてもよい。このような重合工程においては、機械的エネルギーを付与して強制的に乳白(液滴の形成)処理が必要となる。かかる機械的エネルギーの付与手段としては、ホモキサー、超音波、マントンゴーリンなどの強い攪拌または超音波振動エネルギーの付与手段を

とすることができる。【0043】この重合工程により、結晶性物質と無定形高分子とを含有する樹脂微粒子が得られる。かかる樹脂微粒子は、着色された微粒子であつてもよく、着色されていない微粒子であつてもよい。着色された樹脂微粒子は、着色剤を含有する単量体組成物を重合処理することにより得られる。また、着色されていない樹脂微粒子を使用する場合には、後述する融着工程において、樹脂微粒子の分散液に、着色剤微粒子の分散液を添加し、樹脂微粒子と着色剤微粒子とを融着させることでトナー粒子とすることができる。

【0044】【融着工程】前記融着工程における融着の方法としては、重合工程により得られた樹脂微粒子(着色または非着色の樹脂微粒子)を用いた塩析/融着法が好ましい。また、当該融着工程においては、樹脂微粒子や着色剤微粒子とともに、離型剤微粒子や荷電制御剤などの内添剤微粒子なども融着させることができる。

【0045】前記融着工程における「水系媒体」とは、主成分(50重量％以上)が水からなるものをいう。ここに、水以外の成分としては、水に溶解する有機溶媒を挙げることができる。例えばメタノール、エタノール、イソプロパノール、ブタノール、アセトン、メチルエチルケトン、テトラヒドロフランなどが挙げられる。これらのうち、樹脂を溶解しない有機溶媒であるメタノール、エタノール、イソプロパノール、ブタノールのようなアルコール系有機溶媒が特に好ましい。

【0046】着色剤微粒子は、着色剤を水系媒体中に分散することにより調製することができる。着色剤の分散処理は、水中で界面活性剤濃度を臨界ミセル濃度(CMC)以上にした状態で行われる。着色剤の分散処理に使用する分散機は特に限定されないが、好ましくは超音波分散機、機械的ホモジナイザー、マントンゴーリンや圧

13

力式ホモジナイザー等の加圧分散機、サンドグラインダー、ゲッツマンミルやダイヤモンドファインミル等の媒体型分散機が挙げられる。また、使用される界面活性剤としては、前述の界面活性剤と同様のものを挙げることができ、なお、着色剤(微粒子)は表面改質されている。着色剤の表面改質法は、溶液中に着色剤を分散させ、その分子量液中に表面改質剤を添加し、この系を昇温することにより反応させる。反応終了後、着色剤を濾別し、同一の溶媒で洗浄を繰り返した後、乾燥することにより、表面改質剤で処理された着色剤(顔料)が得られる。

【0047】好ましい融着方法である塩析/融着法は、樹脂微粒子と着色剤微粒子とが存在している水中に、アルカリ金属塩やアルカリ土類金属塩等からなる塩析剤を臨界濃度以上の濃度として添加し、次いで、前記樹脂微粒子のガラス転移点以上に加熱することで塩析を進行させると同時に融着を行う工程である。この工程では、水に無限溶解する有機溶媒を添加し、樹脂微粒子のガラス転移温度を実質的に下げることによって融着を効果的に

行う手法を採用してもよい。ここで、塩析剤であるアルカリ金属塩及びアルカリ土類金属塩は、アルカリ金属として、リチウム、カリウム、ナトリウム等が挙げられ、アルカリ土類金属として、マグネシウム、カルシウム、ストロンチウム、バリウムなどが挙げられ、好ましくはカリウム、ナトリウム、マグネシウム、カルシウム、バリウムが挙げられる。また塩を構成するものとしては、硫酸塩、炭酸塩、硫酸塩、硫酸塩等が挙げられ、

リン酸塩、臭素塩、硫酸塩、硫酸塩等が挙げられる。さらに、前記水に無限溶解する有機溶媒としては、メタノール、エタノール、1-プロパノール、2-プロパノール、エタノール、グリセリン、アセトン、エチレンジグリコール、グリセリン、アセトン等があげられるが、炭素数が3以下のメタノール、エタノール、1-プロパノール、2-プロパノールのアルコールが好ましく、特に、2-プロパノールが好ましい。

【0048】本発明の融着を塩析/融着で行う場合、塩析剤を添加した後には放置する時間をできるだけ短くすることが好ましい。この理由としては、塩析剤を添加した後の放置時間によって、粒子の凝集状態が変動し、粒径分布が不安定になったり、融着させたトナーの表面性が変動したりする問題が発生する。また、塩析剤を添加する温度としては少なくとも樹脂微粒子のガラス転移温度以下であることが必要である。この理由としては、塩析剤を添加する温度が樹脂微粒子のガラス転移温度以上であると樹脂微粒子の塩析/融着は速やかに進行するもの、樹脂の融着を行うことができる。大粒の粒子が発生したりする問題が発生する。この添加温度の範囲としては樹脂のガラス転移温度以下であればよいが、一般的には5～55℃、好ましくは10～45℃である。また、本発明では、塩析剤を樹脂微粒子のガラス転移温度以下で加え、その後できるだけ速やかに昇温し、樹脂微粒子のガラス転移温度以上に加熱する方法を使用す

14

ることが好ましい。この昇温までの時間としては1時間未満が好ましい。さらに、昇温を速やかに行う必要があるが、昇温速度としては、0.25℃/分以上が好ましい。上限としては特に明確ではないが、瞬時に温度を上げると塩析が急激に進行するため、粒径制御がやむを得ないという問題があり、5℃/分以下が好ましい。

【0049】【透過・洗浄工程】この透過・洗浄工程では、上記の工程で得られたトナー粒子の分散液から当該トナー粒子を濾別する透過処理と、濾別されたトナー粒子(ケーク状の集合物)から界面活性剤や塩析剤などの付着物を除去する洗浄処理とが施される。ここに、透過処理方法としては、遠心分離法、スプレッドライヤー、真空濾過法、フィルタプレス法等を使用している。透過法など特に限定されるものではない。

【0050】【乾燥工程】この工程は、洗浄処理されたトナー粒子を乾燥処理する工程である。この工程で使用する乾燥機としては、スプレッドライヤー、真空濾過乾燥機、鼓式乾燥機などを用いることができる。乾燥機は、移動式乾燥機、流動層乾燥機、回転式乾燥機、攪拌式乾燥機などを使用することが好ましい。乾燥処理されたトナー粒子の水分は、5重量％以下であることが好ましく、更に好ましくは2重量％以下とされる。なお、乾燥処理されたトナー粒子同士が、弱い粒子間引力で凝集している場合には、当該凝集体を解砕処理してもよい。ここに、解砕処理装置としては、ジェットミル、

ハンメルミキサー、コーヒミル、フードプロセッサ等の機械式の解砕装置を使用することができる。

【0051】【外添剤の添加工程】この工程は、乾燥処理されたトナー粒子に外添剤を添加する工程である。外添剤を添加するために使用される装置としては、タービュラミキサー、ベンジエミキサー、ウスターミキサー、V型混合機などの種々の公知の混合装置を挙げることができる。

【0052】トナーは、着色剤、離型剤以外にトナー用材料として種々の機能を付与することのできる材料を加えてもよい。具体的には荷電制御剤等が挙げられる。これらの成分は樹脂微粒子を重合する段階でその分散液を添加する方法、前述の塩析/融着段階で樹脂微粒子と着色剤粒子と同時に添加し、トナー中に包含する方法、樹脂微粒子自体に添加する方法等種々の方法で添加することができる。好ましい方法としては、前述の樹脂微粒子を重合する段階で荷電制御剤粒子及び/又は離型剤粒子を分散液の状態に添加する方法及び前述の塩析/融着工程で樹脂微粒子及び着色剤粒子と同時に荷電制御剤粒子及び/又は離型剤粒子を分散液の状態に添加し、塩析/融着させる方法が挙げられる。尚、離型剤としては、種々の公知のもので、且つ水中に分散することができるも

のを使用することが好ましい。具体的には、ポリプロピレン、ポリエチレン等のオレフィン系ワックスや、これらの変性物、カルナウバワックスやライスワックス等の



(10)

17

16

(9)

18

において「部」は「重量部」を意味する。

【0062】〔着色粒子製造例1〕

(1) 着色剤分散液の調製： $n$ -ドデシル硫酸ナトリウム0.90gと純水10.0Lを入れ攪拌溶解し、温度センサー、冷却管、薬液導入装置、攪拌装置、樹脂パツフルを付けた反応釜に、上記で作製したラテックスA1=5.0kgとラテックスB1=5.0kgと着色剤分散液1=0.4kgとイオン交換水20.0kgとを入れ攪拌した。ついで、35℃に加熱し、塩化ナトリウム溶液Aを添加した。その後、5分間放置した後に、昇温を開始し、液温度85℃まで5分で昇温した（昇温速度=10℃/分）。液温度85℃±2℃にて、6時間加熱攪拌し、塩析/懸濁させた。その後、30℃以下に冷却し攪拌を停止した。目開き45 $\mu$ mの篩いで濾過し、この濾液を会合液①とする。ついで、遠心分離機を使用し、会合液①よりウェットケーキ状の着色粒子を濾取した。その後、イオン交換水により洗浄した。上記で洗浄を完了したウェットケーキ状の着色粒子を、40℃の温風で乾燥し、着色粒子を得た。この着色粒子を「着色粒子1」とする。この着色粒子1は、体積平均粒子径が6.3 $\mu$ mであり、樹脂の分子量は数平均分子量が6100、重量平均分子量が53000であった。

【0063】(2) ラテックスA1の調製：スチレン=5.67g、 $n$ -ブチルアクリレート=9.8g、メタクリル酸=3.5g、 $t$ -ドデシルメルカプタン=2.4.1gに、下記表1に示す処方に従って下記表2に示す結晶性物質（結晶性物質1）を加え、攪拌しつつ85℃まで昇温し結晶性物質を溶解させてモノマー溶液（結晶性物質を溶解したラジカル重合性単体溶液）を調製した。ついで、純水2700mLにドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム1gを溶解させた水溶液をいれた温度計、冷却管、攪拌装置を有する四つ口フラスコを85℃に加熱し、その温度条件下に前記モノマー溶液を滴下し、85℃に維持したまま超音波振動を付与し、前記モノマー溶液を界面活性剤を含有する水溶液中に完全に分散させ、その後、70℃に温度を下げて、過硫酸アモニウム8.3gを純水500mLに溶解させた水溶性重合開始剤溶液を滴下し、窒素気流下70℃にて4時間反応させた。その後、冷却し、ボールフィルタで異物を除去し、ラテックスA1を得た。

【0064】(3) ラテックスB1の調製：スチレン=4.97g、 $n$ -ブチルアクリレート=1.68g、メタクリル酸=3.5g、 $t$ -ドデシルメルカプタン=0.66gに、下記表1に示す処方に従って下記表2に示す結晶性物質（結晶性物質1）を加え、攪拌しつつ85℃まで昇温し結晶性物質を溶解させてモノマー溶液（結晶性物質を溶解したラジカル重合性単体溶液）を調製した。ついで、純水2700mLにドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム1.34gを溶解させた水溶液をいれた温度計、冷却管、攪拌装置を有する四つ口フラスコを85℃に加熱し、その温度条件下に前記モノマー溶液を滴下し、85℃に維持したまま超音波振動を付与し、前記モノマー溶液を界面活性剤を含有する水溶液中に完全に分散させた。その後、70℃に温度を下げて、過硫酸アモニウム1.48gを純水500mLに溶解させた水溶性重合開始剤溶液を滴下し、窒素気流下70℃にて4時間反応させた。その後、冷却し、ボールフィルタで異物を除去し、ラテックスB1を得た。

【0065】(4) 塩析/懸濁工程：塩析剤としての塩

定されず公知のものを使用することができ、例えば、スチレンアクリル樹脂、ポリエステル樹脂、フッ素系樹脂、フエノール樹脂等を使用することができる。

【0059】＜熱ロール定着方式＞本発明のトナーを用いて行われる画像形成方法において、好適な定着方式としては熱ロール定着方式を挙げることができる。図1は、熱ロール定着方式による定着装置の一例を示す説明用断面図である。この定着装置は、線状ヒーターからなる熱源3を内側に有する上ローラー1と、シリコーンゴム等で形成された下ローラー2とから構成されている。4は画像支持体（紙）である。上ローラー1は、金属シリンドラの表面に樹脂被覆層が形成されている。金属シリンドラの構成材料としては鉄やアルミニウムを挙げることができる。樹脂被覆層の構成材料としては、テトラフロロエチレンやポリテトラフルオロエチレン-パーフルオロアルコキシシリコンエーテル共重合体類等を挙げることができる。熱源3により、上ローラー1の表面温度は120～200℃程度に加熱される。定着部においては、上ローラー1と下ローラー2との間に圧力を加えて、当該下ローラー2を變形させることによりニップを形成する。ニップ幅としては通常1～10mmであり、好ましくは1.5～7mmである。ニップ幅が狭すぎると熱を均一にトナーに付与することができなくなり、定着のムラが発生する。一方、ニップ幅が広すぎると定着のムラを促進し、定着オフセットが過多となる問題を発生する。なお、定着線速は40～600mm/secが好ましい。

【0060】本発明において使用する定着装置には、必要に応じて定着部のクリーニング機構を付与してもよい。この場合には、シリコーンオイルを定着部の上ローラーに供給する方式として、シリコーンオイルを含有したバッド、ローラー、ウェッジ等で供給し、クリーニングする方法が使用できる。シリコーンオイルとしては耐熱性の高いものが使用され、ポリジメチルシリコーン、ポリフェニルメチルシリコーン、ポリジフェニルシリコーン等が使用される。粘度の低いものは使用時に流出量が大きくなることから、20℃における粘度が1.00～10.0、0.00cPのものが好適に使用される。特に、本発明はシリコーンオイルを一定量使用する方式で顕著に効果が発揮される。その理由としては、シリコーンオイルは絶縁性であることから、そのオイルが表面に存在している加熱ローラー（上記説明では上ローラー）は、加圧ローラー（同じく下ローラー）との回転による摩擦により摩擦帯電での電荷蓄積がより多くなり、結果としてハジキが発生しやすくなるが、本発明によりこれに有効に防止されるからである。シリコーンオイルの塗布量は、0.1～10 $\mu$ g/cm<sup>2</sup>が好ましい。

【0061】

【実施例】以下、実施例を挙げて本発明を詳細に説明するが、本発明の態様はこれに限定されない。なお、以下

15

天然ワックス、脂肪酸ビスアミドなどのアミド系ワックスなどをあげることができる。これらは離型剤粒子として加えられ、樹脂や着色剤と共に塩析/懸濁させることができる。荷電剤粒子も同様に塩析/懸濁させることができ、荷電剤粒子も同様に塩析/懸濁させることができる。荷電剤粒子は、ニグロシン系染料、ナフテン酸または高純度脂肪酸の金属塩、アルコキシ化アミン、第4級アンモニウム塩化合物、アノ系金属塩、シリチル酸金属塩あるいはその金属錯体等が挙げられる。これら離型剤や荷電剤の粒子は、分散した状態で数平均一次粒子径が10～500nm程度とすることが好ましい。

【0053】＜トナーの粒徑＞本発明のトナーの体積平均粒徑は3～9 $\mu$ mであることが好ましく、更に好ましくは4～8 $\mu$ mとされる。ここで、トナーの体積平均粒徑は、コールター-カウンター-TA-II、コールター-サイザー、SLAD1100（熱湿製作用型レーザー回折式粒徑測定装置）等を用いて測定された値である。コールター-カウンター-TAIIおよびコールター-サイザーではアパーチャ径=100 $\mu$ mのアパーチャを用いて2.0～40 $\mu$ mの範囲における粒徑分布を用いて測定された値を示す。

【0054】＜現像剤＞本発明のトナーは、一成分現像剤でも二成分現像剤として用いてもよいが、好ましくは二成分現像剤としてである。

【0055】一成分現像剤として用いる場合は、非磁性一成分現像剤として前記トナーをそのまま用いる方法もあるが、通常はトナー粒子中に0.1～5 $\mu$ m程度の磁性粒子を含有させ磁性一成分現像剤として用いる。その含有方法としては、着色剤と同様に非球形粒子中に含有させるのが普通である。

【0056】又、キャリアと混合して二成分現像剤として用いることができる。この場合は、キャリアの磁性粒子として、鉄、フェライト、マグネタイト等の金属、それらの金属とアルミニウム、鉛等の金属との合金等の従来から公知の材料を用いる。特にフェライト粒子が好ましい。上記磁性粒子は、その体積平均粒徑としては15～100 $\mu$ m、より好ましくは25～60 $\mu$ mのものがよい。

【0057】キャリアの体積平均粒徑の測定は、代表的には振式分枝機を備えたレーザー回折式粒徑分布測定装置（ヘロス（HELOS））（シンパティック（SYMP ATEC）社製）により測定することができる。

【0058】キャリアは、磁性粒子が更に樹脂により被覆されているもの、あるいは樹脂中に磁性粒子を分散させたいわゆる樹脂分散型キャリアが好ましい。コーティング用の樹脂組成としては、特に設定は無いが、例えば、オレフィン系樹脂、スチレン系樹脂、スチレン/アクリル系樹脂、シリコーン系樹脂、エステル系樹脂或いはフッ素含有重合体系樹脂等が用いられる。また、樹脂分散型キャリアを構成するための樹脂としては、特に吸

(11)

20

[0068]  
[表2]

着色剤	結晶性物質	組成
着色剤1	ウチアサスA1用	結晶性物質1 100g
着色剤2	ウチアサスB1用	結晶性物質1 100g
着色剤3	ウチアサスA1用	結晶性物質2 100g
着色剤4	ウチアサスB1用	結晶性物質2 100g
着色剤5	ウチアサスA1用	結晶性物質3 100g
着色剤6	ウチアサスB1用	結晶性物質3 100g
着色剤7	ウチアサスA1用	結晶性物質4 100g
着色剤8	ウチアサスB1用	結晶性物質4 100g
着色剤9	ウチアサスA1用	結晶性物質5 100g
着色剤10	ウチアサスB1用	結晶性物質5 100g
着色剤11	ウチアサスA1用	結晶性物質6 100g
着色剤12	ウチアサスB1用	結晶性物質6 100g
着色剤13	ウチアサスA1用	結晶性物質7 100g
着色剤14	ウチアサスB1用	結晶性物質7 100g
着色剤15	ウチアサスA1用	結晶性物質8 100g
着色剤16	ウチアサスB1用	結晶性物質8 100g
着色剤17	ウチアサスA1用	結晶性物質9 100g
着色剤18	ウチアサスB1用	結晶性物質9 100g
着色剤19	ウチアサスA1用	結晶性物質10 50g
着色剤20	ウチアサスB1用	結晶性物質10 50g
着色剤21	ウチアサスA1用	結晶性物質11 150g
着色剤22	ウチアサスB1用	結晶性物質11 150g
着色剤23	ウチアサスA1用	結晶性物質12 200g
着色剤24	ウチアサスB1用	結晶性物質12 200g
着色剤25	ウチアサスA1用	無し
着色剤26	ウチアサスB1用	無し
着色剤27	ウチアサスA1用	無し
着色剤28	ウチアサスB1用	無し
着色剤29	ウチアサスA1用	無し
着色剤30	ウチアサスB1用	無し

21

フエライトキヤリアとを混合してトナー濃度が6%の現像剤を調製した。これらをトナーに対応して、「現像剤1」～「現像剤15」とする。

[0071] <実施例1～14および比較例1>  
[実用テスト] 現像剤1～15の各々を使用し、コニカ社製デジタル複写機Konica7060を用いた実写テストを実施することにより、耐オフセット性（定着オフセット発生温度）および定着性（ハーフトーン定着率）を評価した。結果を下記表3に示す。なお、現像剤は下記のとおりである。

[0072] (現像条件)  
・感光体：積層型有機感光体  
・DCバイアス：-500V  
・Dsd（感光体と現像スリーブ間距離）：600μm  
・現像剤層規制：磁性H-Cut方式  
・現像剤層厚：700μm  
・現像スリーブ径：40mm

[0073] 定着装置は、圧接方式の加熱定着装置を採用した。定着装置の構成および定着条件は下記のとおりである。

[0074] (定着装置) テトラフルオロエチレン-パーフルオロアルキルベンジルエーテル共重合体 (PFA) で表面を被覆した直径30mmφのヒーターを中央部に内蔵した円柱状の鉄を上ローラーとして有し、テトラフルオロエチレン-パーフルオロアルキルエーテル共重合体で表面を被覆したシリコンゴムで構成された直径30mmφの下ローラーを有している。線圧は0.8kg/cmに設定され、ニップの幅は4.3mmとした。

[0075] (定着条件) この定着装置を使用して、印字の線速を250mm/secに設定した。なお、定着装置のクリーニング機構としてポリジフェニルシリコーン(20℃の粘度が10,000cPのもの)を含受したウェッジ方式の供給方式を使用した。定着の温度は上ローラーの表面温度で制御し、185℃の設定温度とした。なお、シリコンオイルの塗布量は、0.8μg/cm<sup>2</sup>とした。

[0076] (評価方法)

(1) 定着オフセット発生温度：加熱ローラーの表面温度(セーター幅)を150～210℃の範囲で5℃刻みで変化させ、それぞれの表面温度の際に、搬送方向に対して垂直方向に5mm幅のベタ黒帯状画像を有するA4画像を搬送して搬送定着した後に、搬送方向に対して垂直に5mm幅のベタ黒帯状画像と20mm幅のハーフトーン画像を有するA4画像を搬送して搬送し、定着オフセットに起因する画像汚れが発生したときの温度を測

(12)

22

定した。結果を下記表3に示す。  
[0077] (2) ハーフトーン定着率：加熱ローラーの表面温度(セーター幅)を170℃に固定したとき、上記ハーフトーン画像の定着率を測定した。定着率は、定着画像を「サシ布」を巻いた1kgのおもりで挟った前後の画像濃度から、下記式によって算出した。結果を下記表3に示す。

[0078]

[数1] 定着率 = ( 挟り後の画像濃度 ) / ( 挟り前の画像濃度 ) × 100

[0079]

[表3]

	現像剤	定着オフセット発生温度	ハーフトーン定着率(%)
実施例1	現像剤1	発生せず	93
実施例2	現像剤2	発生せず	98
実施例3	現像剤3	発生せず	91
実施例4	現像剤4	発生せず	85
実施例5	現像剤5	発生せず	73
実施例6	現像剤6	発生せず	97
実施例7	現像剤7	発生せず	94
実施例8	現像剤8	200℃	90
実施例9	現像剤9	195℃	92
実施例10	現像剤10	発生せず	89
実施例11	現像剤11	発生せず	98
実施例12	現像剤12	発生せず	95
実施例13	現像剤13	発生せず	89
実施例14	現像剤14	発生せず	91
比較例1	現像剤15	150℃～160℃で発生	54

[0080]

[発明の効果] 本発明に係るトナーは、耐オフセット性が良好で定着可能温度域が広く、かつ定着性に優れている。

[図面の簡単な説明]

[図1] 熱ローラー定着方式による定着装置の一例を示す説明用断面図である。

[符号の説明]

- 1 上ローラー
- 2 下ローラー
- 3 熱源
- 4 画像支持体

(11)

20

[0068]  
[表2]

着色剤	結晶性物質	組成
着色剤1	ウチアサスA1用	結晶性物質1 100g
着色剤2	ウチアサスB1用	結晶性物質1 100g
着色剤3	ウチアサスA1用	結晶性物質2 100g
着色剤4	ウチアサスB1用	結晶性物質2 100g
着色剤5	ウチアサスA1用	結晶性物質3 100g
着色剤6	ウチアサスB1用	結晶性物質3 100g
着色剤7	ウチアサスA1用	結晶性物質4 100g
着色剤8	ウチアサスB1用	結晶性物質4 100g
着色剤9	ウチアサスA1用	結晶性物質5 100g
着色剤10	ウチアサスB1用	結晶性物質5 100g
着色剤11	ウチアサスA1用	結晶性物質6 100g
着色剤12	ウチアサスB1用	結晶性物質6 100g
着色剤13	ウチアサスA1用	結晶性物質7 100g
着色剤14	ウチアサスB1用	結晶性物質7 100g
着色剤15	ウチアサスA1用	結晶性物質8 100g
着色剤16	ウチアサスB1用	結晶性物質8 100g
着色剤17	ウチアサスA1用	結晶性物質9 100g
着色剤18	ウチアサスB1用	結晶性物質9 100g
着色剤19	ウチアサスA1用	結晶性物質10 50g
着色剤20	ウチアサスB1用	結晶性物質10 50g
着色剤21	ウチアサスA1用	結晶性物質11 150g
着色剤22	ウチアサスB1用	結晶性物質11 150g
着色剤23	ウチアサスA1用	結晶性物質12 200g
着色剤24	ウチアサスB1用	結晶性物質12 200g
着色剤25	ウチアサスA1用	無し
着色剤26	ウチアサスB1用	無し
着色剤27	ウチアサスA1用	無し
着色剤28	ウチアサスB1用	無し
着色剤29	ウチアサスA1用	無し
着色剤30	ウチアサスB1用	無し

21

フエライトキヤリアとを混合してトナー濃度が6%の現像剤を調製した。これらをトナーに対応して、「現像剤1」～「現像剤15」とする。

[0071] <実施例1～14および比較例1>  
[実用テスト] 現像剤1～15の各々を使用し、コニカ社製デジタル複写機Konica7060を用いた実写テストを実施することにより、耐オフセット性（定着オフセット発生温度）および定着性（ハーフトーン定着率）を評価した。結果を下記表3に示す。なお、現像剤は下記のとおりである。

[0072] (現像条件)  
・感光体：積層型有機感光体  
・DCバイアス：-500V  
・Dsd（感光体と現像スリーブ間距離）：600μm  
・現像剤層規制：磁性H-Cut方式  
・現像剤層厚：700μm  
・現像スリーブ径：40mm

[0073] 定着装置は、圧接方式の加熱定着装置を採用した。定着装置の構成および定着条件は下記のとおりである。

[0074] (定着装置) テトラフルオロエチレン-パーフルオロアルキルベンジルエーテル共重合体 (PFA) で表面を被覆した直径30mmφのヒーターを中央部に内蔵した円柱状の鉄を上ローラーとして有し、テトラフルオロエチレン-パーフルオロアルキルエーテル共重合体で表面を被覆したシリコンゴムで構成された直径30mmφの下ローラーを有している。線圧は0.8kg/cmに設定され、ニップの幅は4.3mmとした。

[0075] (定着条件) この定着装置を使用して、印字の線速を250mm/secに設定した。なお、定着装置のクリーニング機構としてポリジフェニルシリコーン(20℃の粘度が10,000cPのもの)を含受したウェッジ方式の供給方式を使用した。定着の温度は上ローラーの表面温度で制御し、185℃の設定温度とした。なお、シリコンオイルの塗布量は、0.8μg/cm<sup>2</sup>とした。

[0076] (評価方法)

(1) 定着オフセット発生温度：加熱ローラーの表面温度(セーター幅)を150～210℃の範囲で5℃刻みで変化させ、それぞれの表面温度の際に、搬送方向に対して垂直方向に5mm幅のベタ黒帯状画像を有するA4画像を搬送して搬送定着した後に、搬送方向に対して垂直に5mm幅のベタ黒帯状画像と20mm幅のハーフトーン画像を有するA4画像を搬送して搬送し、定着オフセットに起因する画像汚れが発生したときの温度を測

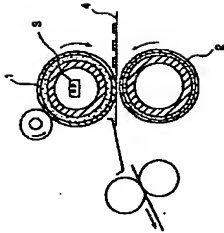
[0069] \*CHD:1, 4-シクロロヘキサジオール  
\*EG:エチレンジグリコール  
\*1, 4BD:1, 4-ブタンジール  
\*1, 6HD:1, 6-ヘキサジール

[0070] この着色剤1～15の各々に疎水性シリカ(疎水化度=65、数平均一次粒子径=12nm)を1.0重量%添加してトナーを得た。これらを「トナー1」～「トナー15」とする。トナー1～15の各々

と、シリコーン樹脂を被覆した体積平均径60μmの

(13)

【 図 1 】



フロントページの続き

(72)発明者 神山 幸夫  
東京都日野市さくら町1番地株式会社  
社内  
(72)発明者 林 健司  
東京都日野市さくら町1番地株式会社  
社内

(72)発明者 山崎 弘  
東京都八王子市石川町2970番地通信カ株式  
会社内  
Fターム(参考) 2H005 AA01 AB03 AB06 CA04 CA08  
DA06 EA03 EA06 EA10  
2H033 AA02 BA58